

OFICINA ESPAÑOLA

de

## PATENTES y MARCAS

# **CERTIFICADO OFICIAL**

Por la presente certifico que los documentos adjuntos son copia exacta de la solicitud de PATENTE ADICIONAL número 9900157, que tiene fecha de presentación en este Organismo el 27 de Enero de 1999.

Madrid, 8 de junio de 2001



El Director del Departamento de Patentes e Información Tecnológica.

P.D.

M. MADRUGA



## OFICINA ESPAÑOLA DE MARCAS

XPEDIENTES D	
OFICIAL BEAUTY	NUMERO DE SOLICITUD
2 2 1 1 1	FECHA Y HORA DE PRESENTACION I

instance in the stance in the	CIA DE SC	FECHA Y HORA DE PRESENTACION EN O.E.P.M.						
ĕ PATENTE DE INVENCION	□ MOD 22	7	139 ENE 27 110	0:37				
(1)  ★ SOLICITUD DE ADICION  □ SOLICITUD DIVISIONAL  □ CAMBIO DE MODALIDAD	(2) EXPED. PRINCIPAL MODALIDAD	ENTE 9701816 31 /7 /97	FECHA Y HORA DE PRESENTACION EN LUGAR DISTINTO O.E.P.M.					
☐ TRANSFORMACION SOLICITUD EUROPEA	NUMERO SOLICITUD		(3) LUGAF		ODIGO 2 <sub>1</sub> 8 ]			
(4) SOLICITANTE(S) APELLIDOS	O DENOMINACION JURI	IDICA	N/	OMBRE	DNI	11		
INTEXIM, S. A.								
(5) DATOS DEL PRIMER SOLICITA								
DOMICILIO G.Via Carles	III, 98, 7è.							
DADGETONA								
PROVINCIA BARCELONA  BAIS RESIDENCIA ESPAÑA					0, 2 8			
PAIS RESIDENCIA ESPAÑA NACIONALIDAD ESPAÑOLA				PAIS E S NACION E S				
1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	ANTE ES EL INVENTOR			DO DE OBTENCION I				
<b>₾</b> EL SOLICITA	ANTE NO ES EL INVENTOR O U			C. LABORAL CONTRA		COD		
APELLIDOS		NOMBI	RE	NACIONALIE	SAD	NACION		
PICORNELL DARDER	ļ	CARLOS		ESPAÑOLA		ES		
(9) TITULO DE LA INVENCION	The state of the s					1		
9701816, POR "PREPARAC DE ACTIVIDAD ANTIULCER	MEJORAS EN EL ZION FARMACEUT ROSA Y PROCEDI	TICA ORAL O	UE COMPR	RENDE IIN COM	PAL Nº MPUEST(	Э		
(10) INVENCION REFERENTE A PR	OCEDIMIENTO MICR	OBIOLOGICO SE	GUN ART. 25	5.2 L.P. 🗆 SI	□ NO			
(11) EXPOSICIONES OFICIALES								
LUGAR			FECH	dА				
		·	······································					
(12) DECLARACIONES DE PRIORIE								
PAIS DE ORIGEN	COD. PAIS	NUMI	ERO	FE	ECHA			
(13) EL SOLICITANTE SE ACOGE A		AGO DE TASAS PI				□ NO		
(14) REPRESENTANTE APELLIDO	OS PONTI SALE:	Q	NOM!	BRE ADELAIDA	CODIG _388/			
C. del Consell de Cent	1000	ALIDAD RCELONA	PROV	VINCIA	COD. POST.	•		
(15) RELACION DE DOCUMENTOS				IRMA DEL FUNCI		NAME OF TAXABLE		
MX DESCRIPCION. N.º DE PAGINAS 10 XX REIVINDICACIONES. N.º DE PAGINAS	x☐ DOCUMENTO D5 □ PRUEBAS	DE REPRESENTACIO	NC	//				
DIBUJOS. N.º DE PAGINAS  XX RESUMEN	X3 JUSTIFICANTE		AS					
☐ DOCUMENTO DE PRIORIDAD	☐ HOJA DE INFOR	ARIAS						
TRADUCCION DEL DOCUMENTO DE PRIORIDAD	XO OTROS DECI	ŔŦE <sup>IŊ</sup> XĔŊĔŦŢ	ico	IRMA DEL SOLICITANTE	E O REPRESEN	NTANTE		
(16) NOTIFICACION DE PAGO DE I	LA TASA DE CONCESIO	ON		12-22-				
Se le notifica que esta solicitud se considerará el pago de esta tasa dispone de tres meses a co	retirada si no procede al nac	4-1-4 4		// ~~~ ~~ ~~	·	-		

1. O.E.P.M. Expediente



### PATENTE RESUMEN Y GRAFICO



FECHA DE PRESENTACION

199 EME 27 1 0 197

RESUMEN (Máx. 150 palabras)

MEJORAS EN EL OBJETO DE LA PATENTE PRINCIPAL 9701816 POR PREPARACIÓN FARMACÉUTICA ORAL QUE COMPRENDE UN COMPUESTO DE ACTIVIDAD ANTIULCEROSA Y PROCEDIMIENTO PARA SU OBTENCIÓN

Dichas mejoras consisten en el hecho de que el material de carga puede ser manitol, sorbitol o gelatina y el compuesto de reacción alcalina acetato sódico, potásico, alumínico o cálcico, glicerofosfato sódico, potásico, alumínico o cálcio, (tris)hidroximetilaminometano (trometamina), N-metil glucamina 2-amino-2-metil-1,3-propanodiol, 2-amino-2metil-1-propanol, sales de sodio, potasio, magnesio, calcio, aluminio, o hidróxido de aluminio aminoácidos como lisina, ácido glutámico, glicocola de ácidos piridincarboxílicos como el ácido nicotínico, sales de ácidos orgánicos e inorgánicos débiles de bases tipo guanidina y aminoácidos básicos como arginina, histidina, lisina y triptófano.

**GRAFICO** 

VER INFORMACIONES AL DORSO

ESPAÑOLA DE PATENTES				
	DATOS DE PRIO 31) NUMERO (32) FECHA	ORIDAD 33 PAIS	- A2	2   <sup>12</sup> Certificado de Adicion
NI ON NI	J Helline	O 17.113	<u> </u>	(21) NUMERO DE SOLICITUD .
OFICINA SYSUAWA			٠,	
o II is a				(22) FECHA DE PRESENTACION
				27-1-99
(71) SOLICITANTE(S)				NACIONALIDAD
INTEXIM,	S. A.			ESPAÑOLA
2014/75/75/20 77 77	<b>65.</b> 6	•		
BAR	CELONA, G. Via Ca	aries III, 98,	7è. E	dif. Trade
(72) INVENTOR(ES)		<del></del>		
(2) INVENTOR(ES)				
TITULAR(ES)				· -
11 N.º DE PUBLICACION	45 FECHA DE PUBLICACION	62 PATENTE PRINCIPAL	GRAFICO (\$	OLO PARA INTERPRETAR RESUMEN)
		9701816		
			†	
(5) Int. Cl.				
			İ	
			·	•
64 TITULO			:	
MEJORAS EN	EL OBJETO DE LA N° 9701816, POR "	İ	••	
FARMACEUTIC	CA ORAL OUE COMPR			
COMPUESTO 1	DE ACTIVIDAD ANTI			
PROCEDIMIE	NTO PARA SU OBTEN		<b>:</b> .	
				:.
				•
1			I	

MEJORAS EN EL OBJETO DE LA PATENTE PRINCIPAL 9701816 POR PREPARACIÓN FARMACÉUTICA ORAL QUE COMPRENDE UN COMPUESTO DE ACTIVIDAD ANTIULCEROSA Y PROCEDIMIENTO PARA SU OBTENCIÓN

Dichas mejoras consisten en el hecho de que el material de carga puede ser manitol, sorbitol o gelatina y el compuesto de reacción alcalina acetato sódico, potásico, alumínico o cálcico, glicerofosfato sódico, potásico, alumínico o cálcio, (tris)-hidroximetilaminometano (trometamina), N-metil glucamina 2-amino-2-metil-1,3-propanodiol, 2-amino-2-metil-1-propanol, sales de sodio, potasio, magnesio, calcio, aluminio, o hidróxido de aluminio de aminoácidos como lisina, ácido glutámico, glicocola o de ácidos piridincarboxílicos como el ácido nicotínico, sales de ácidos orgánicos e inorgánicos débiles de bases tipo guanidina y aminoácidos básicos como arginina, histidina, lisina y triptófano.

(57) RESUMEN (APORTACION VOLUNTARIA, SIN VALOR JURIDICO)

MEJORAS EN EL OBJETO DE LA PATENTE PRINCIPAL 9701816 POR PREPARACIÓN FARMACÉUTICA ORAL QUE COMPRENDE UN COMPUESTO DE ACTIVIDAD ANTIULCEROSA Y PROCEDIMIENTO PARA SU OBTENCIÓN

#### 5 Campo de la invención

La presente invención se refiere a mejoras en el objeto de la patente principal 9701816, que consiste en nuevas formulaciones farmacéuticas para la administración 10 oral que comprenden un compuesto de actividad antiulcerosa como ingrediente activo, y a un procedimiento para la obtención de las mismas.

### Antecedentes de la invención

*15* 

En los últimos tiempos se vienen desarrollando numerosas técnicas para la preparación de sistemas de liberación en forma de microgránulos. En ellas, la mezcla de principio activo y excipientes puede someterse a un proceso 20 de amasado, extrusión, esferonización, recubrimiento..etc.

Se han descrito diversos tipos de microgránulos para la formulación de ciertos bencimidazoles con actividad antiulcerosa. En las patentes europeas EP 247983 y EP 244380 el principio activo se amasa por vía húmeda con una mezcla 25 de excipientes que permite crear un microambiente alcalino. La mezcla se extrusiona y después se esferoniza. Los microgránulos esferonizados se recubren con una o más capas intermedias de excipientes solubles en agua, alcalinos, tamponantes, poliméricos, etc, y posteriormente se aplica 30 una capa externa gastrorresistente.

Al ser un método de extrusión-esferonización, el rendimiento total del proceso va a depender de numerosos factores. Por un lado, durante la etapa de extrusión es imprescindible controlar las dimensiones a riesgo de tener 35 una gran dispersión en el tamaño y forma de las partículas.

Ambos hechos justifican que el recubrimiento posterior pueda ser irregular e incluso se favorezca la presencia de poros a menos que se dispare una cantidad en exceso que asegure el completo recubrimiento del microgránulo, pero que a su vez, 5 conlleva problemas a la hora de estandarizar la cesión del principio activo. Por otro lado, las características de cohesividad, firmeza y plasticidad del extruído deben ser controladas a riesgo de no garantizar su posterior esferonización.

Las patentes europeas EP 237200 y EP 277741, muestran un ejemplo de recubrimiento con polvo espolvoreado (powder-layering) mediante rotogranulador. Se describen gránulos esféricos que tienen un núcleo revestido con polvo espolvoreado que contiene un compuesto bencimidazólico 15 antiulceroso e hidroxipropilcelulosa de bajo grado de sustitución. También se describe un procedimiento para producir los mencionados gránulos.

técnica de revestimiento mediante un rotogranulador es muy abrasiva; especialmente en la fase 20 inicial del proceso. Aparte del rozamiento de las partículas contra las paredes de la máquina debido al empuje del aire, circunstancia normal en todo lecho fluido, existe una fuerza cizalla ejercida por el disco giratorio rotogranulador. Todo ello conlleva con frecuencia problemas 25 como la rotura y abrasión de los gránulos.

. . .

. . .

. . . .

Por esta razón y a fin de disminuir éstos problemas, en la patente europea EP 277741 se propone como solución utilizar unos núcleos de siembra extremadamente duros. Sin embargo, los gránulos esféricos con recubrimiento 30 gastrorresistente descritos en EP 277741 han pasado por cuatro equipos diferentes.

La patente española 9701816 se refiere a una preparación farmacéutica oral que comprende un compuesto de actividad antiulcerosa como principio activo, que se 35 caracteriza por el hecho de que comprende:

- a) un núcleo inerte;
- b) una capa activa soluble o de desintegración rápida en agua obtenida a partir de una única solución-suspensión acuosa o hidroalcohólica que comprende:
- 5 un principio activo de actividad antiulcerosa de fórmula general I

10 en donde:

A puede ser:

15 CH<sub>3</sub>

N CH<sub>2</sub> · CH· CH<sub>3</sub>

CH<sub>3</sub>

CH<sub>3</sub>

R<sub>3</sub>

R<sub>5</sub>

en donde: R³ y R⁵ son iguales o distintos, pudiendo ser hidrógeno, alquil, alcoxi, o alcoxialcoxi; y R⁴ es hidrógeno, alquil, alcoxi que puede estar opcionalmente fluorado, alcoxialcoxi, o alcoxicicloalquil,

R¹ es hidrógeno, alquilo, halógeno, ciano, carboxi, carboalcoxi, carboalcoxialquil, carbamoil, carbamoilalquil, 25 hidroxi, alcoxi, hidroxialquil, trifluorometil, acil, carbamoiloxi, nitro, aciloxi, aril, ariloxi, alquiltio o alquilsulfinil;

R² es hidrógeno, alquil, acil, carboalcoxi, carbamoil, alquilcarbamoil, dialquilcarbamoil, 30 alquilcarbonilmetil, alcoxicarbonilmetil o alquilsulfonil; y, m es un número entero de 0 a 4;

o de fórmula II ó III,

35

*10* 

У

 por lo menos un excipiente farmacéuticamente aceptable seleccionado entre el grupo que comprende: un ligante, un 15 compuesto de reacción alcalina, un tensioactivo, un material de carga y un excipiente disgregante-hinchante; y

- c) una capa de recubrimiento externa gastrorresistente obtenida a partir de una solución que comprende:
  - un polímero de recubrimiento entérico; y
- 20 por lo menos un excipiente seleccionado entre el grupo que comprende: un plastificante, un tensioactivo, un pigmento y un lubricante

Dicha patente española también se refiere a un procedimiento para la obtención de una preparación 25 farmacéutica oral según la reivindicación 1, que se caracteriza por el hecho de que se lleva a cabo:

- 1) un recubrimiento de los núcleos inertes mediante la nebulización de una única suspensión-solución acuosa o hidroalcohólica que comprende:
- ${\it 30}$  un principio activo de actividad antiulcerosa de fórmula general I

5

en donde:

A puede ser:

*10* 

en donde: R³ y R⁵ son iguales o distintos, pudiendo ser hidrógeno, alquil, alcoxi, o alcoxialcoxi; y R⁴ es hidrógeno, alquil, alcoxi que puede estar opcionalmente fluorado, alcoxialcoxi, o alcoxicicloalquil,

:...:.

- 20 R¹ es hidrógeno, alquilo, halógeno, ciano, carboxi, carboalcoxi, carboalcoxialquil, carbamoil, carbamoilalquil, hidroxi, alcoxi, hidroxialquil, trifluorometil, acil, carbamoiloxi, nitro, aciloxi, aril, ariloxi, alquiltio o alquilsulfinil;
- 25 R² es hidrógeno, alquil, acil, carboalcoxi, carbamoil, alquilcarbamoil, dialquilcarbamoil, alquilcarbamoil, alquilcarbonilmetil, alcoxicarbonilmetil o alquilsulfonil; y, m es un número entero de 0 a 4;

30 o de fórmula II ó III,

10

У

- por lo menos un excipiente farmacéuticamente aceptable seleccionado entre el grupo que comprende: ligantes,
   15 compuestos de reacción alcalina, tensioactivos, material de carga y excipientes disgregante-hinchante;
  - 2) un secado de la capa activa formada durante la nebulización de la etapa anterior; y
- 20 3) un recubrimiento de los núcleos cargados mediante la nebulización de una solución que comprende un polímero de recubrimiento entérico con por lo menos un excipiente farmacéuticamente aceptable seleccionado de entre el grupo que comprende: un plastificante, un tensioactivo, un 25 pigmento y un lubricante, para obtener una capa de recubrimiento externa gastrorresistente.

### Descripción de la invención

30 La presente invención se refiere a mejoras en el objeto de la patente principal 9701816 que se caracterizan por el hecho de que el material de carga puede ser manitol, sorbitol o gelatina y el compuesto de reacción alcalina se selecciona entre acetato sódico, potásico, alumínico o 35 cálcico, glicerofosfato sódico, potásico, alumínico o

cálcio, (tris)-hidroximetilaminometano (trometamina); Nmetil glucamina 2-amino-2-metil-1,3-propanodiol, 2-amino-2metil-1-propanol, sales de sodio, potasio, magnesio, calcio, aluminio, o hidróxido de aluminio de aminoácidos como 5 lisina, ácido glutámico, glicocola de ácidos piridincarboxílicos como el ácido nicotínico, sales de ácidos orgánicos e inorgánicos débiles de bases tipo guanidina y aminoácidos básicos como arginina, histidina, lisina y triptófano; el polímero de recubrimiento entérico *10* se selecciona entre acetato succinato de polivinilacetato ftalato, celulosa acetato trimetilato, y el plastificante se selecciona entre polietilenglicol, dietilftalato, dibutilftalato, dimetilftalato, dioctiladipato, dioctilftalato, dioctilterftalato, butil-15 octilftalato, trietilenglicol di-2-etilhexanoato, trioctilmetilato, gliceriltriacetato, gliceril tripropionato, 2,2,4-trimetil-1,3-pentanodioldiisobutirato. La presente invención también se refiere a mejoras en el procedimiento para la preparación farmacéutica oral de 20 la patente principal, que se caracterizan por el hecho de que el material de carga puede ser manitol, sorbitol o gelatina y el compuesto de reacción alcalina se selecciona acetato sódico, potásico, alumínico o cálcico, glicerofosfato sódico, potásico, alumínico o cálcio, (tris)-25 hidroximetilaminometano (trometamina); N-metil glucamina 2amino-2-metil-1,3-propanodiol, 2-amino-2-metil-1-propanol, sales de sodio, potasio, magnesio, calcio, aluminio, o hidróxido de aluminio de aminoácidos como lisina, ácido glutámico, glicocola o de ácidos piridincarboxílicos como el 30 ácido nicotínico, sales de ácidos orgánicos e inorgánicos débiles de bases tipo guanidina y aminoácidos básicos como arginina, histidina, lisina y triptófano; el polímero de recubrimiento entérico se selecciona entre acetato succinato HPMC, polivinilacetato ftalato, celulosa 35 trimetilato; y el plastificante se selecciona entre

polietilenglicol, dietilftalato, dibutilftalato, dimetilftalato, dioctiladipato, dioctilftalato, dioctilterftalato, butil-octilftalato, trietilenglicoldi-2-etilhexanoato, trioctilmetilato, gliceriltriacetato, 5 gliceril tripropionato, 2,2,4-trimetil-1,3-pentanodioldiisobutirato.

#### **EJEMPLOS**

Para mayor comprensión de cuanto se ha expuesto se acompañan unos ejemplos en los que, esquemáticamente y tan sólo a título de ejemplo no limitativo, se representa un caso práctico de realización de la invención.

#### 15 EJEMPLO 1

- Se introdujeron 10 kg de núcleos inertes compuestos por sacarosa (62,5-91,5%) y almidón (37,5-8,5%) de 850 micras de tamaño medio y se recubrieron con la solución suspensión anterior trabajando en las siguientes condiciones:
- 30 Caudal de aire:  $5/72 \text{ m}^3/\text{s}$

Diámetro de boquillas: 1,2 mm

Presión de pulverización: 2,5\*10<sup>5</sup> Pa Nebulización de producto: 1/600 kg/s

Temperatura del aire: 75°C

35 Temperatura del producto: 35°C

A continuación, se secaron los núcleos cargados en el mismo lecho durante 45 minutos con aire a una temperatura de 35°C y con un caudal de aire de  $5/72~\rm m^3/s$ .

Los gránulos secos se sometieron a revestimiento 5 entérico nebulizando la suspensión gastrorresistente detallada a continuación.

	Hidroxipropilmetilcelulosa												
	acetato	succinat	0	(AS-	-MF	) .						1,617 kg	
10	Trietilo	citrato	•						•			0,45 kg	
	Talco .				•							0,48 kg	
	Sorbitar	n sesquic	ole	ato								4,04*10 <sup>-4</sup> kg	J
	Agua .		•				•					13,62 kg	

15 Las condiciones de trabajo fueron las siguientes: Caudal de aire:  $5/72 \text{ m}^3/\text{s}$ 

Diámetro de boquillas: 1,2 mm

Presión de pulverización: 2,5\*10⁵ Pa

Nebulización de producto: 1/600 kg/s

20 Temperatura del aire: 70°C

Temperatura del producto: 35°C

El secado de los pellets recubiertos se llevó a cabo durante 45 minutos a una temperatura de 35°C y un caudal de aire de 25 5/72 m³/s.

#### REIVINDICACIONES

- 1. Mejoras en el objeto de la patente principal 5 9701816, que consiste en una preparación farmacéutica oral que comprende un compuesto de actividad antiulcerosa como principio activo, que comprende:
  - a) un núcleo inerte;
- b) una capa activa soluble o de desintegración rápida en 10 agua obtenida a partir de una única solución-suspensión acuosa o hidroalcohólica que comprende:
  - un principio activo de actividad antiulcerosa de fórmula general I

*15* 

en donde:

A puede ser:

20

25

en donde: R³ y R⁵ son iguales o distintos, pudiendo ser hidrógeno, alquil, alcoxi, o alcoxialcoxi; y R⁴ es hidrógeno, alquil, alcoxi que puede estar opcionalmente fluorado, alcoxialcoxi, o alcoxicicloalquil,

- 30 R¹ es hidrógeno, alquilo, halógeno, ciano, carboxi, carboalcoxi, carboalcoxialquil, carbamoil, carbamoilalquil, hidroxi, alcoxi, hidroxialquil, trifluorometil, acil, carbamoiloxi, nitro, aciloxi, aril, ariloxi, alquiltio o alquilsulfinil;
- 35 R² es hidrógeno, alquil, acil, carboalcoxi, carbamoil,

alquilcarbamoil, dialquilcarbamoil,
alquilcarbonilmetil,alcoxicarbonilmetil o alquilsulfonil; y,
m es un número entero de 0 a 4;

5 o de fórmula II ó III,

У

- por lo menos un excipiente farmacéuticamente aceptable 15 seleccionado entre el grupo que comprende: un ligante, un compuesto de reacción alcalina, un tensioactivo, un material de carga y un excipiente disgregante-hinchante; y
  - c) una capa de recubrimiento externa gastrorresistente obtenida a partir de una solución que comprende:
- 20 un polímero de recubrimiento entérico; y
  - por lo menos un excipiente seleccionado entre el grupo que comprende: un plastificante, un tensioactivo, un pigmento y un lubricante,

caracterizadas por el hecho de que dicho material de carga 25 puede ser manitol, sorbitol o gelatina y dicho compuesto de reacción alcalina se selecciona entre acetato sódico, potásico, alumínico o cálcico, glicerofosfato potásico, alumínico o cálcio, (tris)-hidroximetilaminometano (trometamina), N-metil glucamina 2-amino-2-metil-1,3-30 propanodiol, 2-amino-2-metil-1-propanol, sales de sodio, potasio, magnesio, calcio, aluminio, o hidróxido de aluminio de aminoácidos como lisina, ácido glutámico, glicocola o de ácidos piridincarboxílicos como el ácido nicotínico, sales de ácidos orgánicos e inorgánicos débiles de bases tipo 35 guanidina y aminoácidos básicos como arginina, histidina,

lisina y triptófano.

- 2. Mejoras de acuerdo con la reivindicación 1, caracterizadas por el hecho de que dicho polímero de recubrimiento entérico se selecciona entre acetato succinato 5 de HPMC, polivinilacetato ftalato, celulosa acetato trimetilato.
- 3. Mejoras de acuerdo con la reivindicación 1, caracterizadas por el hecho de que dicho plastificante se selecciona entre polietilenglicol, dietilftalato, 10 dibutilftalato, dimetilftalato, dioctiladipato, dioctilftalato, dioctilterftalato, butil-octilftalato, trietilenglicol di-2-etilhexanoato, trioctilmetilato, gliceriltriacetato, gliceril tripropionato, 2,2,4-trimetil-1,3-pentanodioldiisobutirato.
- 4. Mejoras en el objeto de la patente principal 9701816, que consiste en un procedimiento para la obtención de una preparación farmacéutica oral según la reivindicación 1, en donde se lleva a cabo:
- 1) un recubrimiento de los núcleos inertes mediante la 20 nebulización de una única suspensión-solución acuosa o hidroalcohólica que comprende:
  - un principio activo de actividad antiulcerosa de fórmula general I

en donde:

A puede ser:

*30* 

35

en donde:  $R^3$  y  $R^5$  son iguales o distintos, pudiendo

ser hidrógeno, alquil, alcoxi, o alcoxialcoxi; y

R<sup>4</sup> es hidrógeno, alquil, alcoxi que puede
estar opcionalmente fluorado, alcoxialcoxi, o
alcoxicicloalquil,

- 5 R¹ es hidrógeno, alquilo, halógeno, ciano, carboxi, carboalcoxi, carboalcoxialquil, carbamoil, carbamoilalquil, hidroxi, alcoxi, hidroxialquil, trifluorometil, acil, carbamoiloxi, nitro, aciloxi, aril, ariloxi, alquiltio o alquilsulfinil;
- 10 R² es hidrógeno, alquil, acil, carboalcoxi, carbamoil, alquilcarbamoil, dialquilcarbamoil, alquilcarbamoil, alquilcarbonilmetil, alcoxicarbonilmetil o alquilsulfonil; y, m es un número entero de 0 a 4;

15 o de fórmula II ó III,

У

- por lo menos un excipiente farmacéuticamente aceptable 25 seleccionado entre el grupo que comprende: ligantes, compuestos de reacción alcalina, tensioactivos, material de carga y excipientes disgregante-hinchante;
- 2) un secado de la capa activa formada durante la 30 nebulización de la etapa anterior; y
- 3) un recubrimiento de los núcleos cargados mediante la nebulización de una solución que comprende un polímero de recubrimiento entérico con por lo menos un excipiente 35 farmacéuticamente aceptable seleccionado de entre el grupo

que comprende: un plastificante, un tensioactivo, un pigmento y un lubricante, para obtener una capa de recubrimiento externa gastrorresistente;

caracterizadas por el hecho de que dicho material de carga 5 puede ser manitol, sorbitol o gelatina y dicho compuesto de reacción alcalina se selecciona entre acetato sódico. potásico, alumínico o cálcico, glicerofosfato potásico, alumínico o cálcio, (tris)-hidroximetilaminometano (trometamina), N-metil glucamina 2-amino-2-metil-1,3-10 propanodiol, 2-amino-2-metil-1-propanol, sales de sodio, potasio, magnesio, calcio, aluminio, o hidróxido de aluminio de aminoácidos como lisina, ácido glutámico, glicocola o de ácidos piridincarboxílicos como el ácido nicotínico, sales de ácidos orgánicos e inorgánicos débiles de bases tipo 15 guanidina y aminoácidos básicos como arginina, histidina,

5. Mejoras de acuerdo con la reivindicación 4, caracterizadas por el hecho de que dicho polímero de recubrimiento entérico se selecciona entre acetato succinato 20 de HPMC, polivinilacetato ftalato, celulosa acetato trimetilato.

lisina y triptófano.

Mejoras de acuerdo con la reivindicación 4, caracterizadas por el hecho de que dicho plastificante se selecciona entre polietilenglicol, dietilftalato, 25 dibutilftalato, dimetilftalato, dioctiladipato, dioctilftalato, dioctilterftalato, butil-octilftalato, trietilenglicol di-2-etilhexanoato, trioctilmetilato, gliceriltriacetato, gliceril tripropionato, 2,2,4-trimetil-1,3-pentanodioldiisobutirato.